

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION OF THE RECORDING
OF A CHANGE(PCT Rule 92bis.1 and
Administrative Instructions, Section 422)

Date of mailing (day/month/year) 05 September 2001 (05.09.01)
--

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TAKASHIMA, Hajime
 Fujimura Yamato Seimei Building
 2-14, Fushimimachi 4-chome
 Chuo-ku
 Osaka-shi
 Osaka 541-0044
 JAPON

Applicant's or agent's file reference 09369
--

IMPORTANT NOTIFICATION

International application No. PCT/JP00/04286

International filing date (day/month/year) 28 June 2000 (28.06.00)

1. The following indications appeared on record concerning:

the applicant the inventor the agent the common representative

Name and Address

TAKASHIMA, Hajime
 Yuki Bldg.
 3-9, Hiranomachi 3-chome, Chuo-ku
 Osaka-shi, Osaka 541-0046
 Japan

State of Nationality

State of Residence

Telephone No.

Facsimile No.

Teleprinter No.

2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning:

the person the name the address the nationality the residence

Name and Address

TAKASHIMA, Hajime
 Fujimura Yamato Seimei Building
 2-14, Fushimimachi 4-chome
 Chuo-ku
 Osaka-shi
 Osaka 541-0044
 Japan

State of Nationality

State of Residence

Telephone No.

Facsimile No.

Teleprinter No.

3. Further observations, if necessary:

4. A copy of this notification has been sent to:

the receiving Office

the designated Offices concerned

the International Searching Authority

the elected Offices concerned

the International Preliminary Examining Authority

other:

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Masashi HONDA

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION OF THE RECORDING
OF A CHANGE(PCT Rule 92bis.1 and
Administrative Instructions, Section 422)

Date of mailing (day/month/year) 06 décembre 2001 (06.12.01)
Applicant's or agent's file reference 09369
International application No. PCT/JP00/04286

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TAKASHIMA, Hajime
 Fujimura Yamato Seimei Building
 2-14, Fushimimachi 4-chome
 Chuo-ku
 Osaka-shi
 Osaka 541-0044
 JAPON

1. The following indications appeared on record concerning: <input checked="" type="checkbox"/> the applicant <input type="checkbox"/> the inventor <input type="checkbox"/> the agent <input type="checkbox"/> the common representative				
Name and Address WELFIDE CORPORATION 6-9, Hiranomachi 2-chome, Chuo-ku Osaka-shi, Osaka 541-0046 Japan	State of Nationality JP		State of Residence JP	
	Telephone No.			
	Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: <input type="checkbox"/> the person <input checked="" type="checkbox"/> the name <input type="checkbox"/> the address <input type="checkbox"/> the nationality <input type="checkbox"/> the residence				
Name and Address MITSUBISHI PHARMA CORPORATION 6-9, Hiranomachi 2-chome, Chuo-ku Osaka-shi, Osaka 541-0046 Japan	State of Nationality JP		State of Residence JP	
	Telephone No.			
	Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
3. Further observations, if necessary:				
4. A copy of this notification has been sent to: <input checked="" type="checkbox"/> the receiving Office <input type="checkbox"/> the designated Offices concerned <input type="checkbox"/> the International Searching Authority <input checked="" type="checkbox"/> the elected Offices concerned <input type="checkbox"/> the International Preliminary Examining Authority <input type="checkbox"/> other:				

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer Masashi HONDA Telephone No.: (41-22) 338.83.38
---	---

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 09369	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/04286	International filing date (day/month/year) 28 June 2000 (28.06.00)	Priority date (day/month/year) 30 June 1999 (30.06.99)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/135, A61P 31/12, 31/16, 31/22, 31/14		
Applicant	MATSUMORI, Akira	

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of <u>6</u> sheets, including this cover sheet.
<input type="checkbox"/> This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of _____ sheets.
3. This report contains indications relating to the following items: I <input checked="" type="checkbox"/> Basis of the report II <input type="checkbox"/> Priority III <input checked="" type="checkbox"/> Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability IV <input type="checkbox"/> Lack of unity of invention V <input checked="" type="checkbox"/> Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement VI <input type="checkbox"/> Certain documents cited VII <input type="checkbox"/> Certain defects in the international application VIII <input type="checkbox"/> Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 07 December 2000 (07.12.00)	Date of completion of this report 01 June 2001 (01.06.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:*

 the international application as originally filed the description:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the claims:pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19)
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the drawings:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the sequence listing part of the description:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

 the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

 contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages _____ the claims, Nos. _____ the drawings, sheets/fig _____5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability

1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:

the entire international application.

claims Nos. 7-12

because:

the said international application, or the said claims Nos. 7-12
relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (*specify*):

See supplemental sheet for continuation of Box III. 1.

the description, claims or drawings (*indicate particular elements below*) or said claims Nos. _____
are so unclear that no meaningful opinion could be formed (*specify*):

the claims, or said claims Nos. _____ are so inadequately supported
by the description that no meaningful opinion could be formed.

no international search report has been established for said claims Nos. 7-12

2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:

the written form has not been furnished or does not comply with the standard.

the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP 00/04286

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III. 1.

Claims 7-12 pertain to methods for treatment of the human body by therapy. (PCT Article 34(4)(a)(i) and PCT Rule 67.1(iv))

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 00/04286

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	<u>1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24</u>	YES
	Claims	<u>2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23</u>	NO
Inventive step (IS)	Claims	<u>1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24</u>	YES
	Claims	<u>2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23</u>	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	<u>1-6, 13-24</u>	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: WO, 98/37875, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries, Ltd.), 3 September 1998 (03.09.98)

Document 2: WO, 98/03162, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries, Ltd.), 29 January 1998 (29.01.98)

Claims 2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21 and 23

Document 1 discloses pharmaceutical compositions containing 2-amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol or an acid addition salt thereof, and page 6, line 16 to page 9, line 10 includes herpetic keratitis, viral hepatitis and infections due to pathogenic microorganisms among conditions against which these pharmaceutical compositions are efficacious.

Document 2 also discloses pharmaceutical compositions containing 2-amino-2-[2-(4-octylphenyl)-ethyl]propan-1,3-diol or an acid addition salt thereof, and a pharmaceutically permitted support, and page 5, line 25 to page 8, line 20 includes herpetic keratitis, viral hepatitis and infections due to pathogenic microorganisms among conditions against which these pharmaceutical compositions are efficacious.

Therefore, the inventions described in Claims 2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21 and 23 are disclosed in Documents 1

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP 00/04286

and 2. Moreover, the description of the present application relating to the aforementioned claims does not verify efficacy for the specified applications, and hence they appear to offer no effects which would be unexpected by a person skilled in the art.

Therefore, the inventions described in Claims 2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21 and 23 are not novel and do not involve an inventive step.

Claims 1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22 and 24

Documents 1 and 2 do not disclose the specific applications described in Claims 1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22 and 24, and efficacy against the specific applications described in the aforementioned claims is verified in the description of the present application. Therefore, the inventions described in Claims 1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22 and 24 are novel and involve an inventive step.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

13T

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

REC'D 15 JUN 2001

WIPO PCT

(法第12条、法施行規則第56条)
(PCT36条及びPCT規則70)

出願人又は代理人 の書類記号 09369	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/J·P00/04286	国際出願日 (日.月.年) 28.06.00	優先日 (日.月.年) 30.06.99
国際特許分類 (IPC) Int.Cl' A61K31/135, A61P31/12, 31/16, 31/22, 31./14		
出願人（氏名又は名称） 松森 昭		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。

この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対して訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
この附属書類は、全部で ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

- I 国際予備審査報告の基礎
- II 優先権
- III 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV 発明の単一性の欠如
- V PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI ある種の引用文献
- VII 国際出願の不備
- VIII 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 07.12.00	国際予備審査報告を作成した日 01.06.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 今村玲英子印 電話番号 03-3581-1101 内線 3452
	4C 8517

THIS PAGE BLANK (USPTO)

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。PCT規則70.16, 70.17)

 出願時の国際出願書類

- | | | | |
|--------------------------|--------------------|--------|----------------------|
| <input type="checkbox"/> | 明細書 第 _____ | ページ、 | 出願時に提出されたもの |
| | 明細書 第 _____ | ページ、 | 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの |
| | 明細書 第 _____ | ページ、 | 付の書簡と共に提出されたもの |
| <input type="checkbox"/> | 請求の範囲 第 _____ | 項、 | 出願時に提出されたもの |
| | 請求の範囲 第 _____ | 項、 | PCT19条の規定に基づき補正されたもの |
| | 請求の範囲 第 _____ | 項、 | 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの |
| | 請求の範囲 第 _____ | 項、 | 付の書簡と共に提出されたもの |
| <input type="checkbox"/> | 図面 第 _____ | ページ/図、 | 出願時に提出されたもの |
| | 図面 第 _____ | ページ/図、 | 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの |
| | 図面 第 _____ | ページ/図、 | 付の書簡と共に提出されたもの |
| <input type="checkbox"/> | 明細書の配列表の部分 第 _____ | ページ、 | 出願時に提出されたもの |
| | 明細書の配列表の部分 第 _____ | ページ、 | 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの |
| | 明細書の配列表の部分 第 _____ | ページ、 | 付の書簡と共に提出されたもの |

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
- PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
- 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- この国際出願に含まれる書面による配列表
- この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
- 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
- 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- 明細書 第 _____ ページ
- 請求の範囲 第 _____ 項
- 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

III. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成

1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により審査しない。

国際出願全体

請求の範囲 7-12

理由：

- この国際出願又は請求の範囲 7-12 は、国際予備審査をすることを要しない次の事項を内容としている（具体的に記載すること）。

治療による人体の処置方法に関するものである。（PCT第34条(4)(a)(i)、PCT規則67.1(iv)）

- 明細書、請求の範囲若しくは図面（次に示す部分）又は請求の範囲 _____ の記載が、不明確であるため、見解を示すことができない（具体的に記載すること）。

- 全部の請求の範囲又は請求の範囲 _____ が、明細書による十分な裏付けを欠くため、見解を示すことができない。

- 請求の範囲 7-12 について、国際調査報告が作成されていない。

2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C（塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン）に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。

書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

フレキシブルディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文書及び説明

1. 見解

新規性 (N)	請求の範囲 1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24 請求の範囲 2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23	有 無
進歩性 (I S)	請求の範囲 1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24 請求の範囲 2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23	有 無
産業上の利用可能性 (I A)	請求の範囲 1-6, 13-24 請求の範囲	有 無

2. 文書及び説明 (PCT規則70.7)

文献1 : WO, 98/37875, A1 (吉富製薬株式会社)

03. 9月. 1998 (03. 09. 98)

文献2 : WO, 98/03162, A1 (吉富製薬株式会社)

29. 1月. 1998 (29. 01. 98)

<請求の範囲2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23について>

文献1には、2-アミノ-2-[2-(4-オクチルフェニル)エチル]プロパン-1, 3-ジオールまたはその酸付加塩を含有する医薬組成物について記載されており、第6頁16行～第9頁10行には、この医薬組成物が有効な疾患として、病原体微生物による感染症、ヘルペス性角膜炎、ウイルス性肝炎等が記載されている。

また、文献2にも、2-アミノ-2-[2-(4-オクチルフェニル)エチル]プロパン-1, 3-ジオールまたはその酸付加塩及び医薬上許容される担体を含有する医薬組成物について記載されており、第5頁25行～第8頁20行には、この医薬組成物が有効な疾患として、病原体微生物による感染症、ヘルペス性角膜炎、ウイルス性肝炎等が記載されている。

したがって、請求の範囲2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23に記載された発明は、文献1, 2に記載されたものである。そして、本出願の明細書においては、上記請求項に係る具体的な用途に対する有効性を確認していないから、当業者の予測を超える効果を奏するものとも認められない。

したがって、請求の範囲2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23に記載された発明は、新規性、進歩性を有しない。

<請求の範囲1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24について>

文献1, 2には、請求項1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24に記載された具体的な用途については記載されていない。そして、本出願の明細書において、上記請求項に係る具体的な用途に対する有効性も確認されている。

したがって、請求の範囲1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24に記載された発明は、新規性、進歩性を有する。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19)世界知的所有権機関
国際事務局



(43)国際公開日
2001年1月11日 (11.01.2001)

PCT

(10)国際公開番号
WO 01/01978 A1

(51)国際特許分類:
31/12, 31/16, 31/22, 31/14

A61K 31/135, A61P

(74)代理人: 高島 一(TAKASHIMA, Hajime); 〒541-0046
大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号 湯木ビル
Osaka (JP).

(21)国際出願番号:

PCT/JP00/04286

(22)国際出願日: 2000年6月28日 (28.06.2000)

(25)国際出願の言語:

日本語

(26)国際公開の言語:

日本語

(30)優先権データ:
特願平11/185297 1999年6月30日 (30.06.1999) JP

(71)出願人(米国を除く全ての指定国について): ウエルファイド株式会社 (WELFIDE CORPORATION)
[JP/JP]; 〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka (JP).

(71)出願人および

(72)発明者: 松森 昭 (MATSUMORI, Akira) [JP/JP]; 〒562-0045 大阪府箕面市瀬川5丁目16-22 Osaka (JP).

(81)指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84)指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:
— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイド」を参照。

WO 01/01978 A1

(54) Title: MEDICINAL COMPOSITIONS FOR PREVENTING OR TREATING VIRAL MYOCARDITIS

(54)発明の名称: ウイルス性心筋炎の予防または治療用医薬組成物

(57) Abstract: Medicinal compositions for preventing or treating viral myocarditis and viral diseases induced by viral myocarditis with which cell injuries in various organs are prevented and treated regardless of virus type; and a method for preventing or treating. These compositions contain, as the active ingredient, 2-amino-2-(2-(4-octylphenyl)ethyl)propane-1,3-diol or pharmacologically acceptable salts thereof. The above method for preventing and treating myocarditis and viral diseases induced by viral myocarditis comprises administering an effective dose of the above compound or pharmacologically acceptable salts thereof.

[統葉有]



(57) 要約:

本発明の目的は、ウイルスの種類にかかわらず種々の臓器における細胞傷害の発症予防および治療を行うことによりウイルス性心筋炎およびウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬組成物、ならびにその予防または治療方法を提供することである。本発明は、2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するウイルス性心筋炎およびウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬組成物に関する。本発明はまた、有効量の前記化合物またはその薬理学的に許容される塩を投与することを含む、ウイルス性心筋炎およびウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療方法に関する。

明細書

ウイルス性心筋炎の予防または治療用医薬組成物

技術分野

本発明は、2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するウイルス性心筋炎またはウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬組成物、更にはウイルス性の細胞傷害の改善または予防用医薬組成物に関する。本発明はまた、2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性心筋炎またはウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療方法に関する。本発明はさらに、ウイルス性心筋炎またはウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬を製造するための2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用に関する。

背景技術

従来、ウイルス性疾患の予防にはウイルスワクチンが主として用いられているが、ワクチンは各々のウイルスに特異的なもので個々のウイルスに対してのみ有効である。しかし、ウイルスの種類は多く、現在、極めて限られたウイルスに対してのみ実用化されている。また、ウイルスは変異株が多く、同一のウイルスに対してもワクチンが有効でないことが多い。さらに副作用の少ないワクチンを数多く開発することは極めて困難である。

一方、種々の抗ウイルス剤（アシクロビル、ガンシクロビル、アラAなど）も開発され、実用化されているが、極めて限られたウイルス感染症にのみ有効で、広範なウイルス性疾患に有効な薬剤は見当たっていない。また、これらの抗ウイルス剤は副作用が強く、広く臨床に用いることは困難である。近年、インターフェロンがウイルス性肝炎等の治療に応用されているが、発熱などの副作用が高頻

度に出現している。また、インターフェロンはウイルスの増殖を抑制するが、細胞傷害を直接防御するとの報告はみられない。ガンマグロブリンは、広くウイルス性疾患の治療に用いられているが、その成績は必ずしも一定ではない。

2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオール・塩酸塩を含む2-アミノプロパン-1, 3-ジオール化合物は、臓器または骨髄移植における拒絶反応の抑制剤として、また乾癬、ベーチェット病などの様々な自己免疫疾患およびリウマチ疾患の治療薬であることが知られている（国際公開WO 94/08943号）。

しかし、先行技術には、2-アミノプロパン-1, 3-ジオール化合物が、ウイルス性疾患の治療に有効であるとの記載はされていない。

発明の開示

前述のように、ウイルスには数多くの種類があり、各ウイルスに対する特異的な治療を行うのは困難である。従って、多くのウイルス性疾患において発生する種々の臓器における細胞傷害を予防または治療することが極めて重要である。ウイルス性疾患における細胞傷害はウイルスの増殖による直接的な傷害のほか、ウイルス感染によって引き起こされる種々の免疫反応が関与すると考えられている。本発明は、ウイルスの種類にかかわらず種々の臓器における細胞傷害の発症予防および治療を行うことによりウイルス性心筋炎およびウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療を行おうとするものである。

本発明者は、上記課題を解決するために、ウイルス性心筋炎またはウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療薬剤について鋭意研究を重ねてきたところ、意外にも2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩が有効であることを見いだし、本発明を完成した。

即ち、本発明は以下のとおりである。

- ① 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担

体を含有するウイルス性心筋炎の予防または治療用医薬組成物。

② 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担体を含有するウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬組成物。

③ 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担体を含有するウイルス性の細胞傷害の改善または予防用医薬組成物。

④ 有効量の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性心筋炎の予防または治療方法。

⑤ 有効量の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療方法。

⑥ 有効量の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性の細胞傷害の改善または予防方法。

⑦ ウィルス性心筋炎の予防または治療用医薬を製造するための2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

⑧ ウィルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬を製造するための2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

⑨ ウィルス性の細胞傷害の改善または予防用医薬を製造するための2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

⑩ ①記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性心筋炎の予防また

は治療用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

⑪ ②記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

⑫ ③記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性の細胞傷害の改善または予防用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

本発明において、ウイルス性心筋炎またはそれに惹起されるウイルス性疾患は、好適にはR N A ウィルスまたは肝炎ウィルスによって引き起こされるものである。本発明において、前記R N A ウィルスは、好適にはオルトミクソウイルスまたはピコルナウイルスである。さらに本発明において、前記ウイルス性疾患は、好適にはウイルス性肝炎（A型、B型、C型、E型、G型、T T V型）、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウイルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウイルス性腸炎またはウイルス性心膜炎である。

図面の簡単な説明

図1は、試験例2における生存率の結果を示すグラフである。—■—は対照群、—●—はC s A群、—○—は化合物1群を示す。

図2は、試験例2における細胞浸潤のスコアを示すグラフである。

図3は、試験例2における心筋細胞壊死のスコアを示すグラフである。

図4は、試験例2における心臓のウイルス力値の結果を示すグラフである。

図5は、試験例2における心臓サイトカインアッセイのI L - 2の結果を示すグラフである。

図6は、試験例2における心臓サイトカインアッセイのI L - 1 2の結果を示すグラフである。

図7は、試験例2における心臓サイトカインアッセイのI F N - γ の結果を示す

すグラフである。

図8は、試験例2における心臓サイトカインアッセイのTNF- α の結果を示すグラフである。

図9は、試験例2における心臓内NOアッセイの結果を示すグラフである。

発明の詳細な説明

本発明における2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1,3-ジオールは、公知化合物であり、例えば、国際公開WO 94/08943号に開示の方法等により製造することができる。

2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1,3-ジオールは、必要に応じて適当な溶媒(水、メタノール、エタノール、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなど)中、酸(塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、マレイン酸、フマル酸、安息香酸、クエン酸、シュウ酸、コハク酸、酒石酸、リンゴ酸、マンデル酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、10-カンファースルホン酸など)と処理することにより、上記の酸との塩などの薬理学的に許容される塩とすることができます。

本発明において、2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1,3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩は、低毒性で、動物とりわけ哺乳動物(例えば、ヒト、イヌ、ウサギ、マウス、ラットなど)に対するウイルス性心筋炎またはそれから惹起されるウイルス性疾患の予防または治療薬剤として有用である。本発明で対象とするウイルス性心筋炎、またはそれから惹起されるウイルス性疾患には、DNAウイルスあるいはRNAウイルスのいずれに属する病原ウイルスによって引き起こされる疾患も含まれる。そのような病原ウイルスを以下に例示する。

DNAウイルス： ポックスウイルス、ヘルペスウイルス(単純ヘルペスウイルス、サイトメガロウイルス、EBウイルスなど)、アデノウイルス、パルボウイルス

R N A ウイルス： レオウイルス、トガウイルス、コロナウイルス、ラブドウイルス、パラミクソウイルス、オルトミクソウイルス、ブンヤウイルス、アレナウイルス、レトロウイルス、ピコルナウイルス、カリシウイルス

とりわけ、本発明の薬剤は、R N A ウイルスまたは肝炎ウイルスによって引き起こされるウイルス性心筋炎またはそれから惹起されるウイルス性疾患に罹患した患者の治療または予防に好ましく適用し得る。ここで、特にR N A ウイルスとしてオルトミクソウイルスあるいはピコルナウイルスが挙げられる。

ウイルス性心筋炎から惹起されるウイルス性疾患の疾患名としては、具体的には、ウイルス性肝炎（A型、B型、C型、E型、G型、T T V型）、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ウイルス性肺炎、ウイルス性気管支炎、ヘルペス感染症（単純ヘルペス、E B ウィルス（伝染性单核症）、帯状疱疹）、ポリオ、エイズ（H I V 感染症）、成人T細胞白血病（A T L）、パピローマ、麻疹、風疹、突発性癰疹、伝染性紅斑、ウイルス性脳炎、ウイルス性髄膜炎、サイトメガロウイルス感染症、流行性耳下腺炎、水痘、狂犬病、ウイルス性腸炎、ウイルス性心膜炎、コクサッキーウィルス感染症、エコーワイルス感染症、腎症候性出血熱、ラッサ熱などが挙げられる。

さらに上記に挙げたウイルス性疾患の中でも、ウイルス性肝炎（A型、B型、C型、E型、G型、T T V型）、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウイルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウイルス性腸炎、ウイルス性心膜炎に対して好ましく適用可能である。

2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩は、経口的に、非経口的に、吸入法、直腸投入、あるいは局所投与により用いることができ、医薬品組成物あるいは製剤（例えば、粉末、顆粒、錠剤、ビル剤、カプセル剤、注射剤、シロップ剤、エマルジョン剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤など）として用いることができ、それらは本発明の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を単独で、あるいは

は医薬として許容される担体（アジュバント剤、賦形剤、補形剤及び／又は希釈剤など）と混合して用いることができる。医薬用の組成物は通常の方法に従って製剤化することができる。

本発明明細書において、非経口とは、皮下注射、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射あるいは点滴法などを含むものである。注射用調剤、例えば無菌注射用水性懸濁物あるいは油性懸濁物は、適当な分散化剤または湿化剤及び懸濁化剤を用いて当該分野で知られた方法で調製されうる。その無菌注射用調剤は、また、例えば水溶液などの製剤上許容される非経口投与可能な希釈剤あるいは溶剤中の無菌の注射のできる溶液または懸濁液であってもよい。使用することのできるベヒクルあるいは溶剤として許されるものとしては、水、リングル液、等張食塩液などが挙げられる。さらに、通常溶剤または懸濁化溶媒として無菌の不揮発性油も用いられうる。このためには、いかなる不揮発性油も脂肪酸も使用でき、天然あるいは合成あるいは半合成の脂肪油または脂肪酸、そして天然あるいは合成あるいは半合成のモノあるいはジあるいはトリグリセリド類も包含される。

直腸投与用の座剤は、その薬物と適当な低刺激性の補形剤、例えばココアバター、ポリエチレングリコール類といった常温では固体であるが腸管の温度では液体で、直腸内で融解し、薬物を放出するものなどと混合して製造できる。

経口投与用の固形投与剤型としては、上記した粉剤、顆粒剤、錠剤、ビル剤、カプセル剤などが挙げられる。そのような剤型において、活性成分化合物は、少なくとも一つの添加物、例えばショ糖、乳糖、セルロース糖、マンニトール、マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アルギネート類、キチン類、キトサン類、ペクチン類、トラガントガム類、アラビアゴム類、ゼラチン類、コラーゲン類、カゼイン、アルブミン、合成または半合成のポリマー類またはグリセリド類と混合することができる。そのような剤型物は、通常の剤型のようにさらに別の添加物を含んでもよい。別の添加物としては、例えば不活性希釈剤、マグネシウムステアレートなどの滑沢剤、パラベン類、ソルビン酸などの保存剤、アスコルビン酸、 α -トコフェロール、システインなどの抗酸化剤、崩壊剤、結合

化剤、増粘剤、緩衝化剤、甘味付与剤、フレーバー付与剤、パフューム剤などが挙げられる。錠剤およびビル剤は、さらにエンテリックコーティングすることもできる。

経口投与用の液剤としては、医薬として許容されるシロップ剤、エマルジョン剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤などが挙げられる。これらは、当該分野で普通用いられる不活性希釈剤、例えば水を含んでいてもよい。

ある特定の患者の投与量は、年齢、体重、一般的健康状態、性別、食事、投与時間、投与方法、排泄速度、薬物の組み合わせ、患者のその時に治療を行っている病状の程度に応じ、それらあるいはその他の要因を考慮して決められる。2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩は、低毒性で安全に使用することができる。当該化合物の1日の投与量は、患者の状態や体重、投与経路などによって異なるが、例えば成人のウイルス性心筋炎またはそれから惹起されるウイルス性疾患の治療薬剤として投与する場合、経口投与では、一日量約0.01~150mg、好ましくは0.1~100mg、静注では、一日量約0.01~50mg、好ましくは0.01~20mgを1回または2回ないし3回に分けて投与するのが好ましい。

実施例

以下に、試験例によって本発明の効果を明らかにするが、これらは単なる例示であり、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。

試験例 1

ウイルス性心筋炎に対する効果

化合物1：2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオール塩酸塩

(1) 生存率

方法

4週齢D B A / 2マウスを3グループに分け、E M C (Encephalomyocarditis)

ウイルス 10 p.f.u を腹腔内接種し、接種後から、対照として蒸留水（溶媒）（グループA、n = 11）、化合物1を1mg/kg/日（グループB、n = 10）、3mg/kg/日（グループC、n = 10）を、連日14日後までゾンデを用いて強制経口投与した。14日後の各グループの生存率は、Kaplan-Meier法によって比較した。

結果

対照群（グループA、n = 11）は、8日後までに全て死亡した（生存率0%）が、化合物1投与群の14日後の生存率は、グループB（n = 10）で1匹（生存率10%）、グループC（n = 10）で3匹（生存率30%）であり、3mg/kg/日群で統計的に有意な生存率の改善がみられた（p < 0.05）。

（2）心臓の病理組織学的所見

方法

4週齢D B A / 2マウスを3グループに分け、EMC (Encephalomyocarditis)ウイルス 10 p.f.u を腹腔内接種し、接種後から、対照として蒸留水（溶媒）(n = 9)、化合物1を3mg/kg/日(n = 8)、10mg/kg/日(n = 8)を、連日5日後までゾンデを用いて強制経口投与した。5日後に心臓を採取し、ホルマリン固定後ヘマトキシリンーエオジン染色を行い、心臓壊死、細胞浸潤の2項目につき、以下のようにスコア化した。

0；病変なし、1+；心臓の25%以下の病変、2+；25%より多く、50%以下の心臓の病変、3+；50%より多く、75%以下の心臓の病変、4+；75%より多く、100%以下の心臓の病変

結果

心臓の病理組織学的所見の結果を表1に示す。

表 1

	心筋細胞壊死	細胞浸潤
対照群	1.9±0.2	2.0±0.2
3mg/kg/日投与群	1.7±0.4	1.6±0.2
10mg/kg/日投与群	1.0±0.2*	1.1±0.2*

平均±SEM, *p<0.05 (vs. 対照群)

表1より、EMCウイルス接種5日後の心臓の心筋細胞壊死、細胞浸潤は10mg/kg/日投与群で用量依存的に改善がみられた。

以上の結果から、2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオール塩酸塩は、EMCウイルス感染によるマウスの死亡率を改善し、ウイルス性心筋炎を改善し、ウイルス感染に有効であることが明らかになった。

上記拡張型心筋症の動物モデルについては、Circulation. 65:1230-1235, 1982またはCirculation. 66:355-360, 1982に記載されている。

試験例 2

化合物1と免疫抑制剤であるシクロスボリンA(以下、CsAという)とのウイルス性心筋炎に対する効果を比較した。化合物1は滅菌蒸留水に溶解して投与し、CsAはオリーブ油に溶解したもの投与した。

(1) 生存率

方法

4週齢雄性DBA/2マウスを3グループに分け、EMCウイルス10pfuを腹腔内接種し、接種後から、対照として蒸留水(溶媒)(対照群、n=21)、CsAを40mg/kg/日(CsA群、n=9)、化合物1を10mg/kg/日(化合物1群、n=22)の投与量で、連日14日後までゾンデを用いて強制経口投与した。14日後の各グループの生存率は、Kaplan-Meier法によって比較した。

結果

結果を図1に示す。対照群（—■—）は、10日目までに全て死亡した（生存率0%）。CsA群（—●—）は7日目までに全て死亡し、対照群と比べて生存率が有意に悪化した。これに対して、化合物1群（—○—）の14日後の生存率は27%（22匹中6匹生存）であった。CsA群と対照群との生存率には有意差があった (*p<0.05)。

（2）心臓の病理組織学的所見

方法

4週齢雄性DBA/2マウスを3グループに分け、EMCウイルス10pfuを腹腔内接種し、接種後から、対照として蒸留水（溶媒）(n=9)、CsAを40mg/kg/日(n=6)、化合物1を10mg/kg/日(n=8)の投与量で、連日5日後までゾンデを用いて強制経口投与した。5日後に心臓を採取し、ホルマリン固定後ヘマトキシリンーエオジン染色を行い、心筋細胞壊死、細胞浸潤の2項目につき、試験例1に記載した基準に従ってスコア化した。

心筋細胞壊死および細胞浸潤のスコアは、2人の観察者によって独立して評価し、平均した。統計学的分析はone way analysis of variance (ANOVA)、Fisher's protected least significant difference testにより行った。

結果

結果を図2（細胞浸潤）、図3（心筋細胞壊死）および表2に示す。

表2

	細胞浸潤	心筋細胞壊死
対照群	2.00±0.19	1.89±0.23
CsA群	1.50±0.26(NS)	2.00±0.32(NS)
化合物1群	1.06±0.19**	1.00±0.19*

平均±SEM, NS:有意差なし, **p<0.01, *p<0.05 (vs.対照群)

CsA群における細胞浸潤のスコアは対照群のスコアと比べて低かったが、有

意差はなかった。CsA群における心筋細胞壊死のスコアは対照群のスコアよりもわずかに高かったが、有意差はなかった。これに対して、化合物1群においては、細胞浸潤、心筋細胞壊死のスコアはともに対照群のスコアと比べて有意に低かった。従って、化合物1の投与により心筋細胞壊死、細胞浸潤について有意な改善効果が認められた。

(3) 心臓のウイルス力価

方法

4週齢雄性DBA/2マウスを3グループに分け、EMCウイルス10pfuを腹腔内接種し、接種後から、対照として蒸留水（溶媒）(n=8)、CsAを40mg/kg/日(n=5)、化合物1を10mg/kg/日(n=7)の投与量で、連日5日後までゾンデを用いて強制経口投与した。5日後にマウスから無菌的に採取した心室の重量を測定し、リン酸緩衝食塩水(PBS, 1ml)中でホモジナイズした。4°C、1,500gにて15分間遠心分離した後、上清から0.1mlをとり、ヒト羊膜FL細胞単層に接種し、5%CO₂中、37°Cで60分間培養した。この細胞を、4%ウシ胎児血清および1%メチルセルロースを含有する培地(3ml)でおおった。5%CO₂含有湿潤雰囲気下、37°Cにて20時間培養後、細胞を酢酸-メタノール(1:2)で固定し、1%クリスタルバイオレットで染色し、倒立顕微鏡下でplaques数をカウントした(Circulation. 89:846-851, 1994)。plaques数が多すぎてカウントできない場合は、上清をダルベッコ変法イーグル培地(DMEM)により適当に希釀した後、同様のアッセイを繰り返した。試験を2回行い、その平均を算出した。ウイルス力価はpfu/g心臓として表した。統計学的分析はone way ANOVA、Fisher's protected least significant difference testにより行った。

結果

結果を図4および表3に示す。

表3

	ウイルス力価(pfu/g 心臓)
対照群	5.18±2.73 × 10 ⁶
CsA群	9.94±6.30 × 10 ⁷ *
化合物1群	1.23±0.53 × 10 ⁷ (NS)

平均±SEM, NS:有意差なし, *p<0.05 (vs. 対照群)

CsAは心臓におけるウイルス複製を対照群と比べて約20倍増加させた。これに対して、化合物1はCsAのようなウイルス複製を増加させる効果を示さなかった。

(4) 心臓サイトカインアッセイ

方法

上記(3)で5日目に採取したマウス心室を、超音波ホモジナイザーを用いてPBS(1ml)中でホモジナイズし、4°C、14,000 rpmにて20分間遠心分離し、上清をIL-2、IL-12、IFN-γおよびTNF-αのアッセイの試料として使用した。各サイトカインの蛋白濃度は、市販のキットを使用してELISAにより測定した(Circulation. 100:1102-1108, 1999)。マウスIL-2およびIFN-γのELISAキットはGENZYME Corporation, Cambridge, U.S.A.から、マウスIL-12およびTNF-αのELISAキットはENDOGEN Inc., Cambridge, U.S.A.から購入した。

各上清中の総蛋白濃度は、ビシンコニン酸(BCA)法により測定し、総蛋白濃度に対するサイトカイン濃度の割合を算出した(J. Am. Coll. Cardiol. 33:1400-1407, 1999)。各サイトカイン蛋白濃度はpg/mg総蛋白またはng/mg総蛋白として表した。統計学的分析はone way ANOVA、Fisher's protected least significant difference testにより行った。

結果

結果を図5～8および表4に示す。

表 4

	I L - 2 (ng/mg 総蛋白)	I L - 1 2 (pg/mg 総蛋白)	I F N - γ (pg/mg 総蛋白)	T N F - α (ng/mg 総蛋白)
対照群	12.79±1.24	71.76± 7.37	151.20±15.66	4.11±0.11
C s A群	3.91±0.31#	15.75± 4.67#	59.15± 9.41#	4.73±0.17*
化合物 1 群	6.06±0.67#	46.00±12.82*	108.86±12.98*	3.72±0.25**

平均±SEM, #p<0.001 (vs. 対照群)

*p<0.05 (vs. 対照群)

**p<0.01 (vs. CsA 群)

T細胞増殖に関連することが知られている I L - 2 濃度は、 C s A群および化合物 1 群の両方において抑制された。しかし、化合物 1 群における I L - 2 抑制の程度は、 C s A群と比べて弱かった。ウイルス複製を阻害する効果を有する I F N - γ の濃度(Jpn. Circ. J. 51:661-664, 1987)は、 C s A群では著しく減少したが、化合物 1 群では減少の程度が少ない。同様に、 T h 1 (1型ヘルパーT細胞) 特異的サイトカインである I L - 1 2 の濃度は、 C s A群では著しく減少しているが、化合物 1 群では減少の程度が少ない。これとは逆に、炎症性サイトカインの一つである T N F - α の濃度は、 C s A群では対照群と比べて上昇しているが、化合物 1 群では影響がなかった。

(5) 心臓内一酸化窒素 (N O) アッセイ

心臓内N O含量を、サイトカインアッセイに使用したのと同じ上清を使用して、 Griess 法の変法(J. Am. Coll. Cardiol. 33:1400-1407, 1999; Anal. Biochem. 224:502-508, 1995)により測定した。簡単に説明すると、上清または標品亜硝酸塩 (5 0 μ l) を 1 0 μ M β NADPH (1 0 μ l) と混合し、予め混合しておいたマスターミックス (5 0 0 μ Mグルコース-6-ホスフェート、 1 6 0 U / 1 グルコース-6-ホスフェートデヒドロゲナーゼ、 8 0 U / 1 ニトレートレダクターゼ、 0 . 2 mM リン酸緩衝液) (4 0 μ l) を添加して、 2 0 °Cで 4 5 分

間インキュベートした。5% H₃PO₄中の1%スルファニルアミド(50μl)および0.1%ナフチルエチレンジアミン二塩酸塩(50μl)をさらに添加し、20°Cで10分間インキュベートした。540nmにおける光学密度を、マイクロプレートリーダーを用いて測定した。標品に基づいて各サンプルの亜硝酸塩濃度を算出した。各サンプルと標品の測定を2回ずつ行った。心臓内NO含量の値は、各亜硝酸塩濃度を各上清中の総蛋白濃度で割ることにより決定し、μM/mg総蛋白として表す。統計学的分析はone way ANOVA、Fisher's protected least significant difference testにより行った。

結果

結果を図9および表5に示す。

表5

	NO含量 (μM/mg 総蛋白)
対照群	2.07±0.20#
CsA群	4.56±0.68
化合物1群	1.91±0.34#

平均±SEM, #p<0.001 (vs. CsA群)

CsA群では対照群と比較して心臓内NO含量が有意に増加したが、化合物1群では対照群と有意な差はなかった。

上記の結果をまとめると、心臓におけるIL-2、IL-12、IFN-γの発現は化合物1群およびCsA群の両方において対照群と比べて抑制されるが、化合物1群においては抑制の程度が弱かった。TNF-αおよびNOはCsA群で有意に増加したが、化合物1群では対照群と有意差はなかった。IL-2はT細胞増殖に関連し、T細胞、NK細胞からのIFN-γの産生を誘導する作用を有する。Th1特異的サイトカインであるIL-12はT細胞、NK細胞からのIFN-γの産生を誘導する作用を有する。IFN-γはマクロファージを活性

化することによりウイルス増殖阻害作用を示す。従って、IL-2、IL-12、IFN- γ の発現抑制の程度が、化合物1群に比べて、CsA群において高いという上記の結果は、CsAはウイルス複製を増加させるが、化合物1にはそのような作用がなかったという上記(3)の結果と一致する。また炎症性サイトカインであるTNF- α は細胞傷害活性があり、NOは心筋損傷を引き起こすことが知られている。上記の結果から、CsAはTNF- α 、NOを増加させるが、化合物1はTNF- α 、NOを増加させないことが判明した。従って、化合物1はウイルス性の細胞傷害の改善に有効である。

以上の結果から、化合物1(2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1,3-ジオール塩酸塩)は、ウイルス複製を誘導することなく、ウイルス性心筋炎の治療に有効であることが明らかになった。

シクロスボリンなどの免疫抑制剤は、臓器移植または骨髄移植後の免疫抑制療法に使用されているが、サイトメガロウイルスなどのウイルスによる重篤な感染症を引き起こすことが問題となっている。上記の試験結果から明らかなように、本発明に係る2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1,3-ジオールは、従来の免疫抑制剤と異なり、ウイルス増殖を誘導する作用がないため、臓器移植または骨髄移植後の免疫抑制療法においても、サイトメガロウイルスのようなウイルスによる感染症を誘発する可能性が極めて低いと考えられる。

処方例

(1) 錠剤

下記組成物の化合物1含有錠剤を製造する。

化合物1	1 mg
乳糖	90 mg
結晶セルロース	25 mg
ステアリン酸マグネシウム	4 mg

(2) ソフトカプセル剤(1カプセル中)

化合物 1 3 0 m g

ポリエチレングリコール－3 0 0 3 0 0 m g

ポリソルベート 8 0 2 0 m g

製造方法

化合物 1 にポリエチレングリコール－3 0 0 およびポリソルベート 8 0 を加え、
ソフトカプセルに充填して製造する。

(3) 注射剤 (1 アンプル 1 0 m l 中)

化合物 1 0 . 3 % (3 0 m g)

ポリエチレングリコール－3 0 0 2 0 % (2 g)

エタノール 6 0 % (6 g)

注射用蒸留水で全量 1 0 m l とする。

製造方法

化合物 1 にエタノールおよびポリエチレングリコール－3 0 0 を加えて溶解し、
注射用蒸留水を加えて全量 1 0 m l とする。

1 アンプル中化合物 1 を 3 0 m g 含有した注射剤を得る。

産業上の利用可能性

本発明によると、ウイルスに起因する細胞傷害に対して 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の投与によって改善効果が認められ、ウイルス性心筋炎またはウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の治療効果があり、また該疾患の予防にも有効である。

本出願は、日本で出願された平成 11 年特許第 185297 号を基礎としており、その内容は本明細書に全て包含されるものである。

請求の範囲

1. 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担体を含有するウイルス性心筋炎の予防または治療用医薬組成物。
2. 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担体を含有するウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用医薬組成物。
3. ウィルス性心筋炎またはそれに惹起されるウィルス性疾患がR N A ウィルスまたは肝炎ウィルスによって引き起こされるものである請求項1または2記載の予防または治療用医薬組成物。
4. R N A ウィルスがオルトミクソウイルスまたはピコルナウイルスである請求項3記載の予防または治療用医薬組成物。
5. ウィルス性疾患がウィルス性肝炎(A型、B型、C型、E型、G型、T T V型)、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウィルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウィルス性腸炎またはウィルス性心膜炎である請求項2記載の予防または治療用医薬組成物。
6. 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩、および医薬的に許容される担体を含有するウイルス性の細胞傷害の改善または予防用医薬組成物。
7. 有効量の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性心筋炎の予防または治療方法。
8. 有効量の2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療方法。
9. ウィルス性心筋炎またはそれに惹起されるウイルス性疾患がR N A ウィル

スまたは肝炎ウイルスによって引き起こされるものである請求項 7 または 8 記載の方法。

10. RNA ウィルスがオルトミクソウイルスまたはピコルナウイルスである請求項 9 記載の方法。

11. ウィルス性疾患がウィルス性肝炎（A型、B型、C型、E型、G型、T T V型）、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウィルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウィルス性腸炎またはウィルス性心膜炎である請求項 8 記載の方法。

12. 有効量の 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩を投与することを含むウィルス性の細胞傷害の改善または予防方法。

13. ウィルス性心筋炎の予防または治療用医薬を製造するための 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

14. ウィルス性心筋炎により惹起されるウィルス性疾患の予防または治療用医薬を製造するための 2-アミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

15. ウィルス性心筋炎またはそれに惹起されるウィルス性疾患が RNA ウィルスまたは肝炎ウイルスによって引き起こされるものである請求項 13 または 14 記載の使用。

16. RNA ウィルスがオルトミクソウイルスまたはピコルナウイルスである請求項 15 記載の使用。

17. ウィルス性疾患がウィルス性肝炎（A型、B型、C型、E型、G型、T T V型）、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウィルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウィルス性腸炎またはウィルス性心膜炎である請求項 14 記載の使用。

18. ウィルス性の細胞傷害の改善または予防用医薬を製造するための 2-ア

ミノ-2-(2-(4-オクチルフェニル)エチル)プロパン-1, 3-ジオールまたはその薬理学的に許容される塩の使用。

19. 請求項1記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性心筋炎の予防または治療用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

20. 請求項2記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性心筋炎により惹起されるウイルス性疾患の予防または治療用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

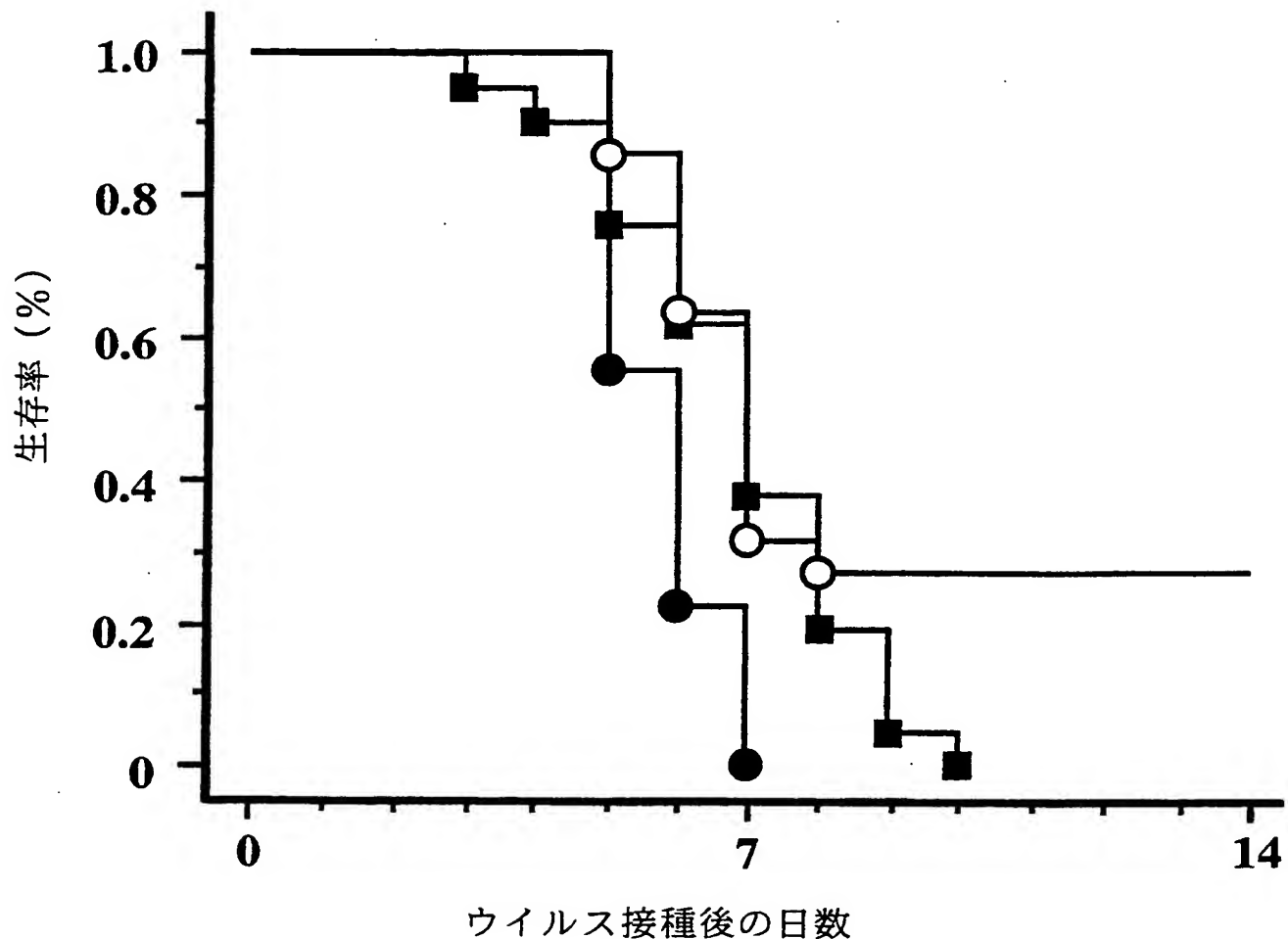
21. ウィルス性心筋炎またはそれに惹起されるウイルス性疾患がR N Aウイルスまたは肝炎ウイルスによって引き起こされるものである請求項19または20記載の商業パッケージ。

22. R N Aウイルスがオルトミクソウイルスまたはピコルナウイルスである請求項21記載の商業パッケージ。

23. ウィルス性疾患がウィルス性肝炎(A型、B型、C型、E型、G型、T T V型)、アデノウイルス感染症、インフルエンザ、ヘルペス感染症、ウィルス性脳炎、サイトメガロウイルス感染症、ウィルス性腸炎またはウィルス性心膜炎である請求項20記載の商業パッケージ。

24. 請求項6記載の医薬組成物、および該医薬組成物をウイルス性の細胞傷害の改善または予防用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

図 1



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 2

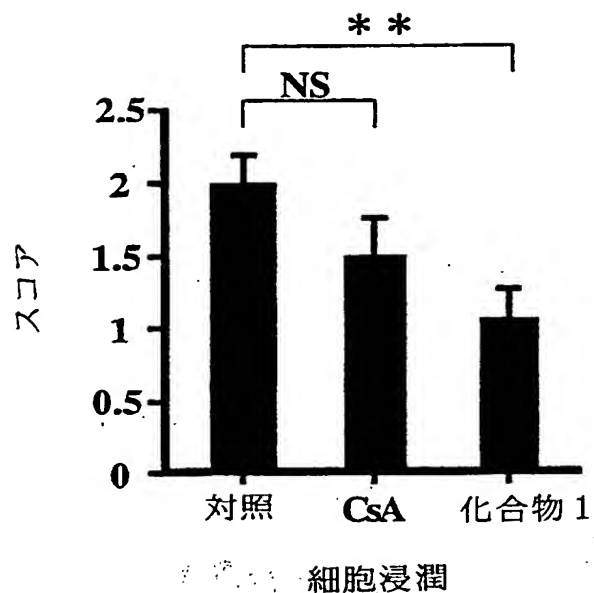
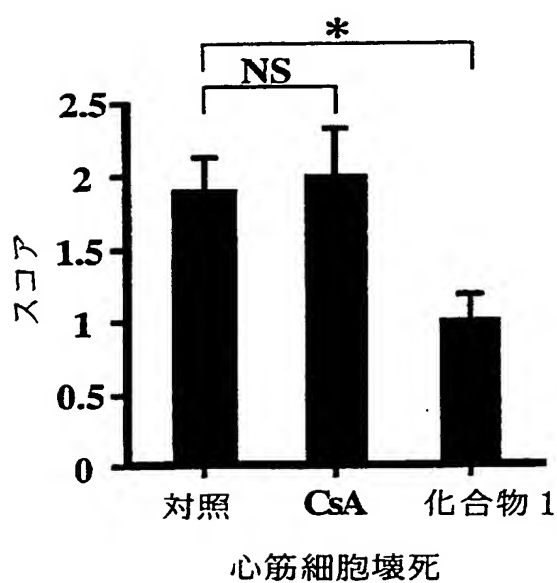
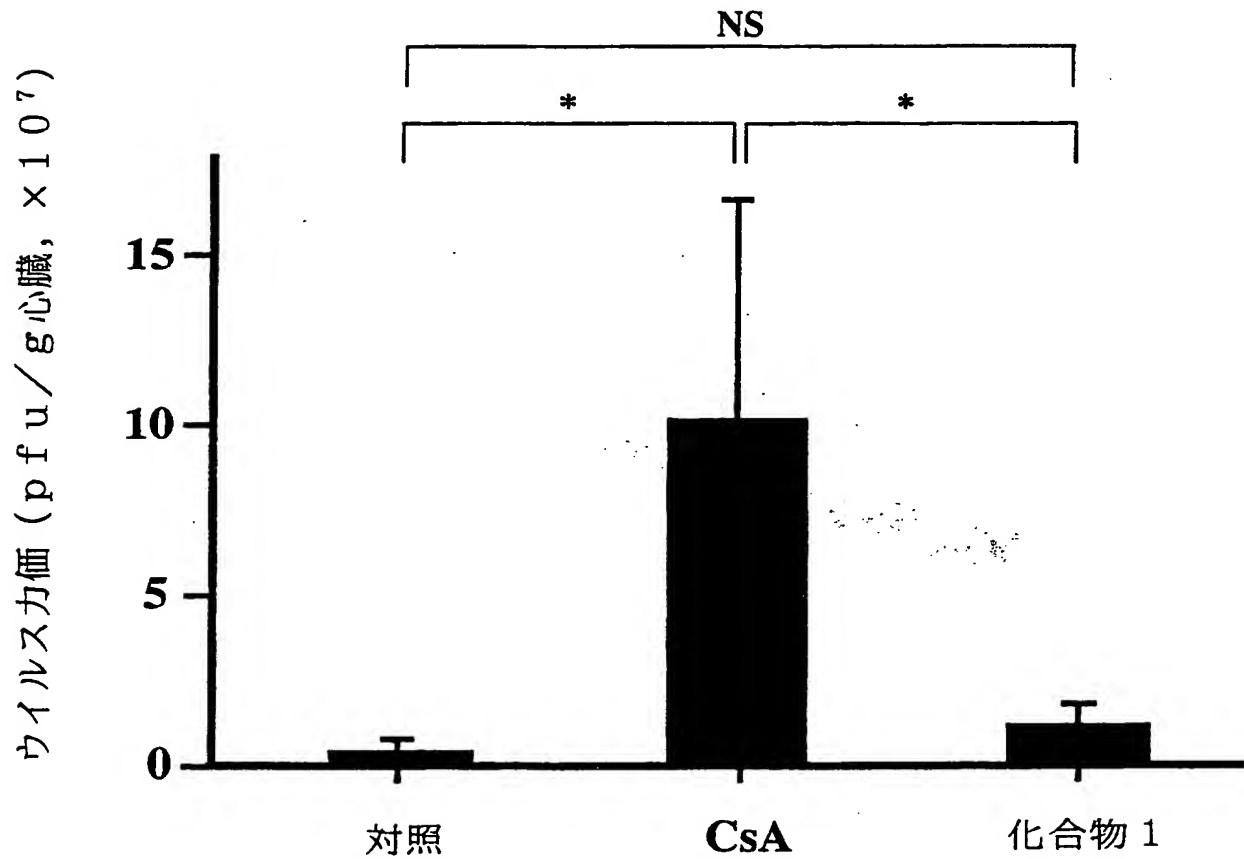


図 3



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 4



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 5

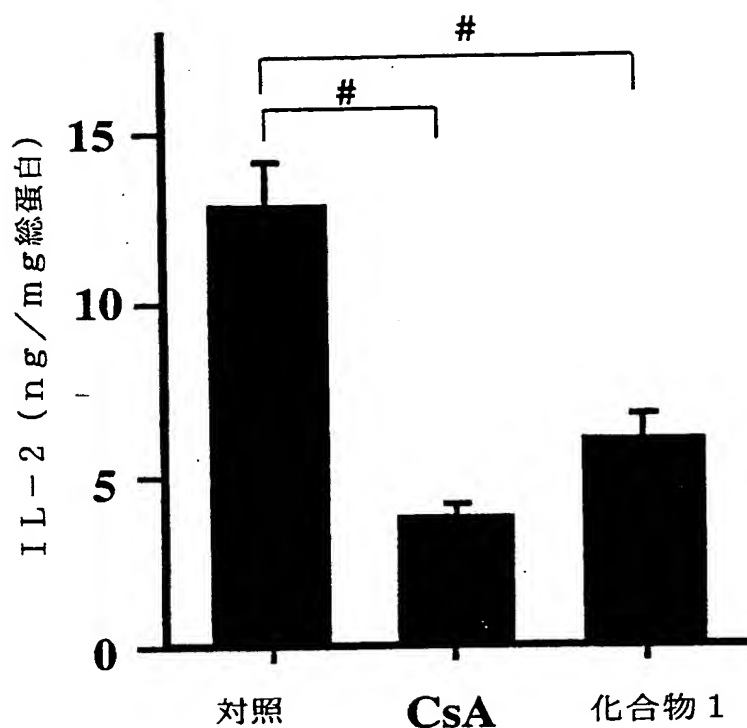
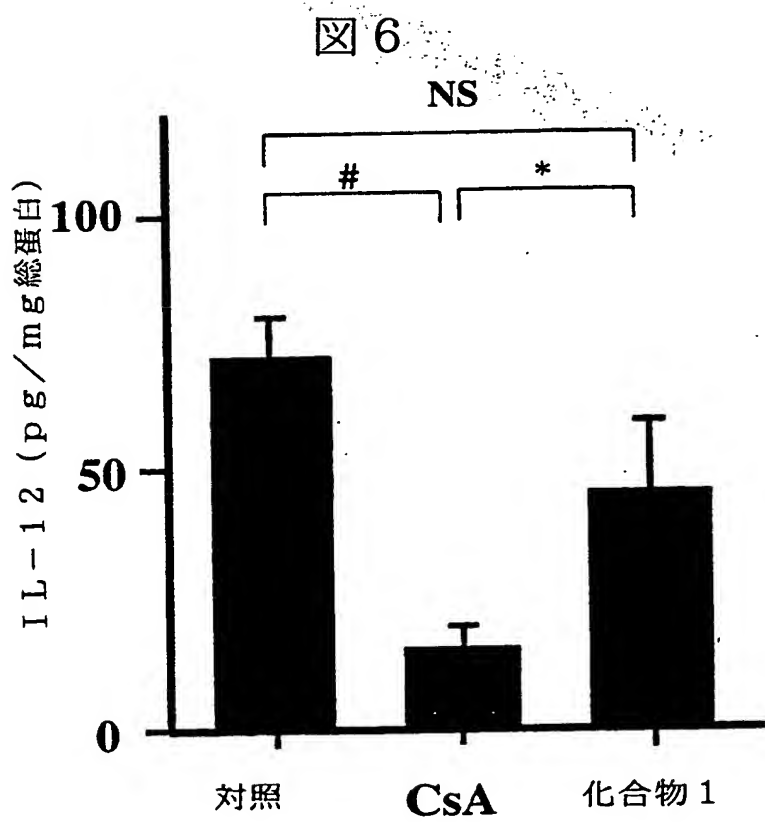


図 6



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 7

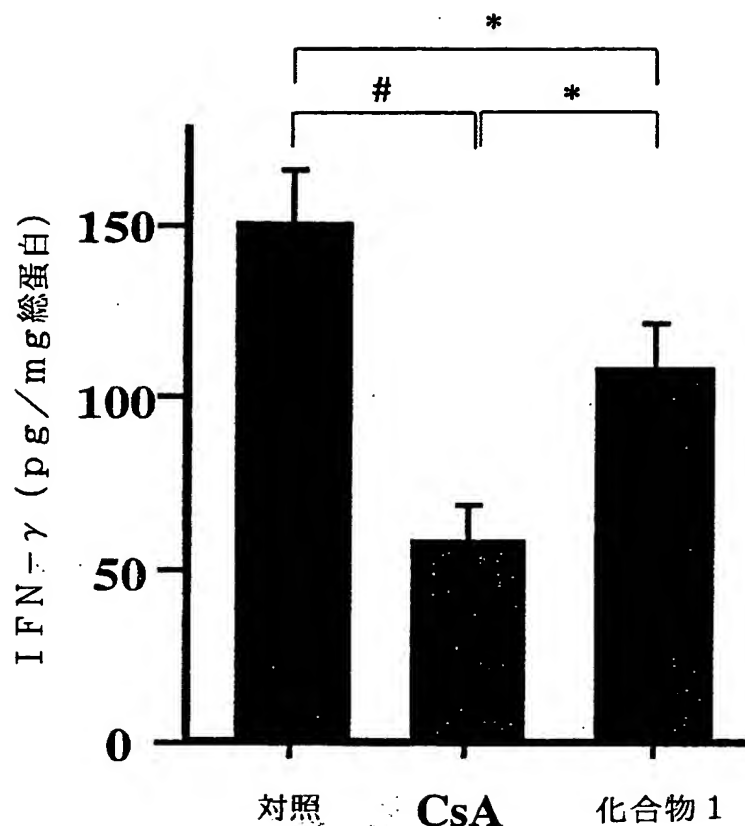
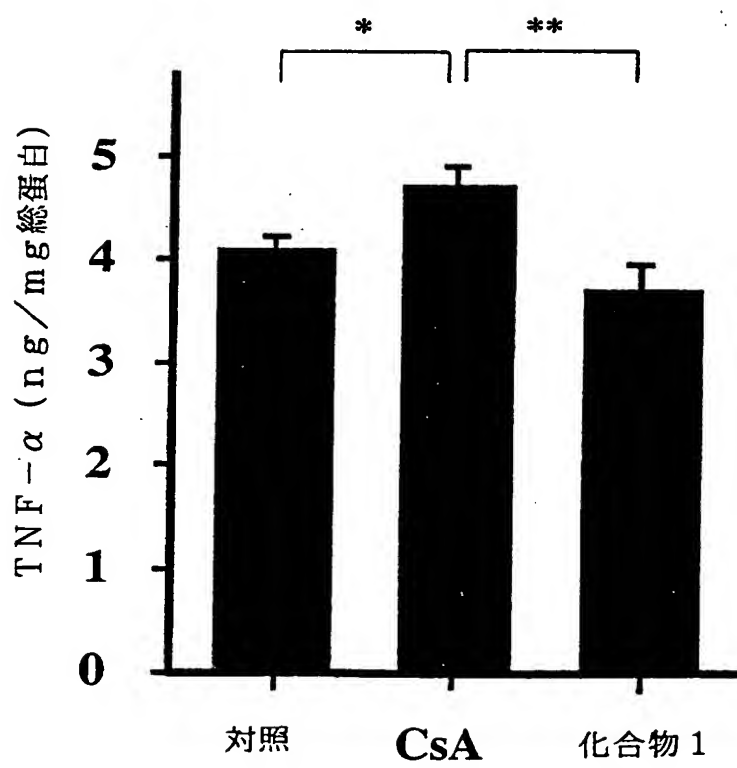
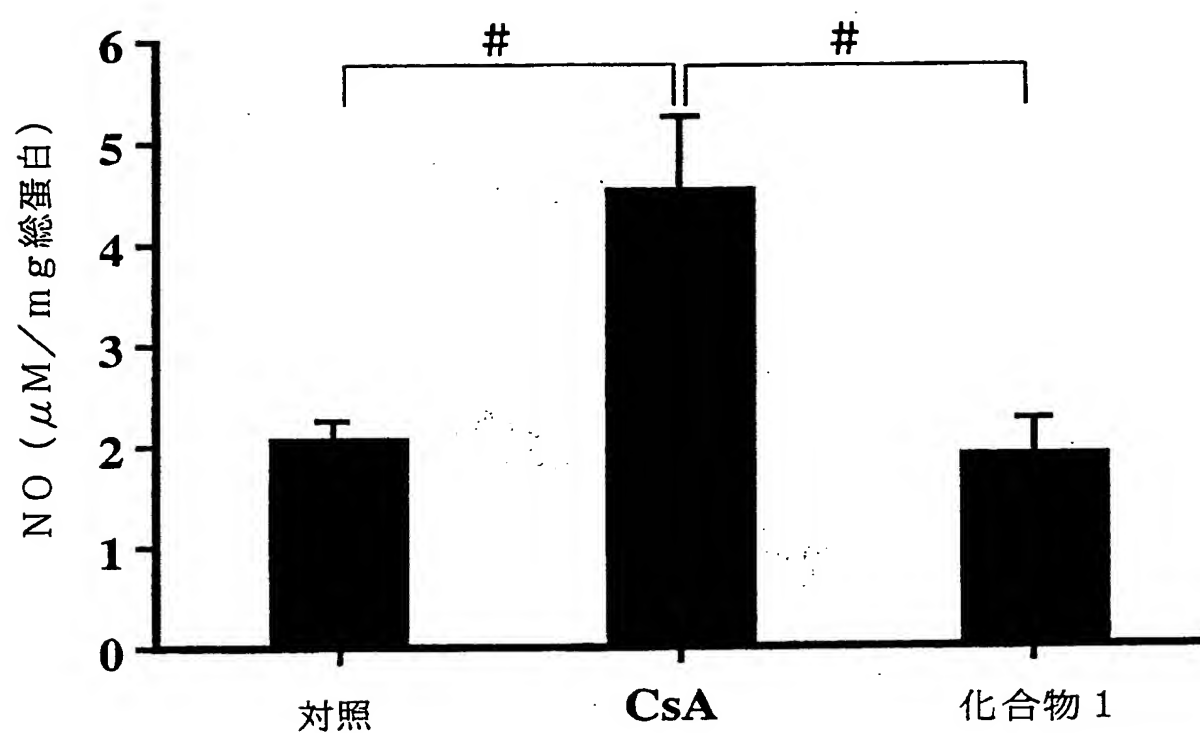


図 8



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 9



THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04286

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ A61K31/135, A61P31/12, 31/16, 31/22, 31/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ A61K31/135, A61P31/12, 31/16, 31/22, 31/14

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CA (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO, 98/37875, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries, Ltd.), 03 September, 1998 (03.09.98),	2,3,5,14,15, 17,20,21,23,
A	Claims, page 6, line 16 to page 9, line 10 & AU, 9861155, A1 & EP, 990440, A1	1,4,6,13,16,18 19,22,24
X	WO, 98/03162, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries, Ltd.), 29 January, 1998 (29.01.98),	2,3,5,14,15, 17,20,21,23,
A	Claims, page 5, line 25 to page 8, line 20. & AU, 9734608, A1	1,4,6,13,16, 18,19,22,24
A	WO, 94/08943, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries, Ltd.), 28 April, 1994 (28.04.94) & CA, 2126337, A & EP, 627406, A1 & US, 5604229, A	1-6,13-24

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

- * Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
06 September, 2000 (06.09.00)

Date of mailing of the international search report
19 September, 2000 (19.09.00)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04286

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: 7-12
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
They pertain to methods for treatment of the human body by therapy (Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT).
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
 No protest accompanied the payment of additional search fees.

E P

U S

P C T

特許協力条約

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
[PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 09369	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JPOO/04286	国際出願日 (日.月.年) 28.06.00	優先日 (日.月.年) 30.06.99
出願人(氏名又は名称) 松森 昭		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 4 ページである。

この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. 国際調査報告の基礎

- a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
 - この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
- b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。
 - この国際出願に含まれる書面による配列表
 - この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 - 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
 - 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 - 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
 - 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

2. 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。

3. 発明の單一性が欠如している(第II欄参照)。

4. 発明の名称は 出願人が提出したものと承認する。

次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は 出願人が提出したものと承認する。

第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1ヶ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。

6. 要約書とともに公表される図は、

第 _____ 図とする。 出願人が示したとおりである。

なし

出願人は図を示さなかった。

本図は発明の特徴を一層よく表している。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見（第1ページの2の続き）

法第8条第3項（PCT第17条(2)(a)）の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. 請求の範囲 7-12 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、治療による人体の処置方法に関するものである。（PCT第17条(2)(a)(i)、PCT規則39.1(iv)）
2. 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見（第1ページの3の続き）

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JPOO/04286

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K31/135, A61P31/12, 31/16, 31/22, 31/14

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K31/135, A61P31/12, 31/16, 31/22, 31/14

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA(STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 98/37875, A1 (吉富製薬株式会社) 03. 9月. 1998 (03. 09. 98)	2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23
A	(請求の範囲、第6頁16行～第9頁10行) & AU, 9861155, A1 & EP, 990440, A1	1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24
X	WO, 98/03162, A1 (吉富製薬株式会社) 29. 1月. 1998 (29. 01. 98)	2, 3, 5, 14, 15, 17, 20, 21, 23
A	(請求の範囲、第5頁25行～第8頁20行) & AU, 9734608, A1	1, 4, 6, 13, 16, 18, 19, 22, 24

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)
 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 06.09.00	国際調査報告の発送日 19.09.00	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 今村玲英子印	4C 8517

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/04286

C (続き) .	関連すると認められる文献	関連する 請求の範囲の番号
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	
A	WO, 94/08943, A1 (吉富製薬株式会社) 28. 4月. 1994 (28. 04. 94) & CA, 2126337, A & EP, 627406, A1 & US, 5604229, A	1-6, 13-24

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見（第1ページの2の続き）

法第8条第3項（PCT第17条(2)(a)）の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. 請求の範囲 7-12 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、治療による人体の処置方法に関するものである。（PCT第17条(2)(a)(i)、PCT規則39.1(iv)）
2. 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見（第1ページの3の続き）

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

THIS PAGE BLANK (USPTO)